WO 2005/028523 PCT/EP2004/010438

#### Beschreibung

# Neue Polyvinylalkohole und neue Polyvinylalkohol-Copolymere

Die vorliegende Erfindung betrifft Polyvinylalkohole, Polyvinylalkohol-Copolymere, Verfahren zur Herstellung von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren, Verfahren zur Modifikation von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren und Verwendung von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren und Folgeprodukten von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren.

Polyvinylalkohole werden technisch durch Verseifung von Polyvinylacetat hergestellt und haben die Gruppierung

15

20

25

30

35

5

10

als Grundbausteine der Makromoleküle. Handelsübliche Polyvinylalkohole können unterschiedliche Hydrolysegrade, also noch Restgehalt an Acetylgruppen aufweisen. Diese Polymere können als Polyvinylalkohol-Polyvinylacetat-Copolymere aufgefaßt werden. Polyvinylalkohole werden hauptsächlich für folgende Anwendungsbereiche eingesetzt: Als Schutzkolloid, Emulgator, Bindemittel, für Schutzhäute und Klebstoffe, Appreturen, Schlichtemittel, Metallschutz-Überzüge, zur Herstellung von Salben und Emulsionen, wasserlöslichen Beuteln und Verpackungsfolien, Öl-, Fettund Treibstoff-beständigen Schläuchen und Dichtungen, als Rasiercreme- u. Seifen-Zusatz, Verdickungsmittel in pharmazeutischen und kosmetischen Präparaten, als künstliche Tränenflüssigkeit. Polyvinylalkohol kann zu wasserlöslichen Fasern, sogenannten Vinal-Fasern versponnen oder zu Schwämmen verschäumt werden. Als reaktive Polymere, die über die sekundäre Hydroxy-Gruppen chemisch breit variiert (acetalisiert, verestert, verethert oder vernetzt) werden können, dienen Polyvinylalkohole als Rohstoffe für die Herstellung von z. B. Polyvinylacetalen (z. B. Polyvinylbutyrale) (Römpp Lexikon Chemie - Version 2.0, Stuttgart/New York: Georg Thieme Verlag 1999).

Bei handelsüblichen Polyvinylalkoholen handelt es sich um mehr oder weniger lineare Polymere, die durch freie radikalische Polymerisationen von Vinylacetat gefolgt von einer Verseifung der Esterbindung hergestellt werden. Polyvinylalkohole mit speziellen Geometrien, wie z.B. Polyvinylalkohol-Sternpolymere sind noch nicht beschrieben.

Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß sich durch Verseifung von Polyvinylestern und Polyvinylester-Copolymeren mit speziellen Geometrien, die in DE10238659 beschrieben sind, Polyvinylalkohole und Polyvinylalkohol-Copolymere erhalten werden können, die sich durch einen niedrigeren Schmelzpunkt und eine bessere Verarbeitbarkeit auszeichnen.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Polymere der Formeln I, II und III:

worin

5

10

15

20

25

- Pol für ein Polymer auf der Basis eines Polyvinylalkohols steht, besonders bevorzugt für ein Homo- oder Copolymer auf der Basis von Polyvinylalkohol, ganz besonders bevorzugt Polyvinylalkohol, Polyvinylalkohol-
- Z ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des Periodensystems der Elemente, bevorzugt Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel, besonders bevorzugt Kohlenstoff oder Silicium, ist, und
- jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom, bevorzugt Fluor,
   Chlor, Brom oder lod, besonders bevorzugt Chlor, Brom oder lod ist, und
- $R^1$  gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine  $C_1 C_{20} K$ kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
- $R^2$  gleich oder verschieden ist und eine verbrückende  $C_1 C_{20}$  –kohlenstoffhaltige Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initiierenden Einheit [ $R^3$ - $X^1$ ] oder Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und
- R<sup>3</sup> gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und
- $R^{2}$  gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine  $C_{1}-C_{20}-$  kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und
  - $R^5$  gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine  $C_1 C_{20} Kohlenstoffhaltige-Gruppe bedeutet,$
  - l eine ganze natürliche Zahl-ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und
- jeweils-gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

- n jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- o jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und

10

15

20

25

30

35

- p jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und
- q eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und
- ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrrol, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfalls auch substituiert, insbesondere mit einer C<sub>1</sub> C<sub>20</sub> –kohlenstoffhaltigen Gruppe, sein können, ableiten, und
- y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.
- Ap ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome wie Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, wobei sich bevorzugte aliphatische Grundgerüste aus der Gruppe Cycloalkyl, wie beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl, oder aus der Gruppe Cycloheteroalkyl, wie beispielsweise Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydrofuran, Pyran, Dihydropyran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, oder aus der Gruppe der Saccharide, wie beispielsweise alpha-Glucose, beta-Glucose, ableiten lassen, und
- a eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und
- b eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und
- c eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,
- d gleich oder verschieden sein kann, und Null-oder Eins ist.

Im Rahmen der vorliegenden-Erfindung-werden unter einer  $C_1 - C_{20}$ -kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt die Reste  $C_1$ - $C_{20}$ -Alkyl, besonders bevorzugt Methyl, WO 2005/028523 PCT/EP2004/010438

5

10

15

20

25

Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, n-Pentyl, s-Pentyl, Cyclopentyl, n-Hexyl, Cyclohexyl, n-Octyl oder Cyclooctyl,  $C_1 - C_{20}$  – Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl, Cyclohexenyl, Octenyl oder Cyclooctenyl, C1 - C20 - Alkinyl, besonders bevorzugt Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl, Hexinyl oder Octinyl, C6-C20-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl oder Anthracenyl, C1 - C20 - Fluoralkyl, besonders bevorzugt Trifluormethyl, Pentafluorethyl oder 2,2,2-Trifluorethyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, besonders bevorzugt Phenyl, Biphenyl, Naphthyl, Anthracenyl, Triphenylenyl, [1,1';3',1"]Terphenyl-2'-yl, Binaphthyl oder Phenanthrenyl, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Fluoraryl, besonders bevorzugt Tetrafluorophenyl oder Heptafluoronaphthyl, C1-C20-Alkoxy, besonders bevorzugt Methoxy, Ethoxy, n-Propoxy, i-Propoxy, n-Butoxy, i-Butoxy, s-Butoxy oder t-Butoxy, C<sub>6</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxy, besonders bevorzugt Phenoxy, Naphthoxy, Biphenyloxy, Anthracenyloxy, Phenanthrenyloxy, C7-C20-Arylalkyl, besonders bevorzugt o-Tolyl, m-Tolyl, p-Tolyl, 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Diethylphenyl, 2,6-Di-ipropylphenyl, 2,6-Di-t-butylphenyl, o-t-Butylphenyl, m-t-Butylphenyl, p-t-Butylphenyl, C7-C20-Alkylaryl, besonders bevorzugt Benzyl, Ethylphenyl, Propylphenyl, Diphenylmethyl, Triphenylmethyl oder Naphthalinylmethyl, C7-C20-Aryloxyalkyl, besonders bevorzugt o-Methoxyphenyl, m-Phenoxymethyl, p-Phenoxymethyl, C<sub>12</sub>-C<sub>20</sub>-Aryloxyaryl, besonders bevorzugt p-Phenoxyphenyl, C<sub>5</sub>-C<sub>20</sub>-Heteroaryl, besonders bevorzugt 2-Pyridyl, 3-Pyridyl, 4-Pyridyl, Chinolinyl, Isochinolinyl, Acridinyl, Benzochinolinyl oder Benzoisochinolinyl, C4-C20-Heterocycloalkyl, besonders bevorzugt Furyl, Benzofuryl, 2-Pyrolidinyl, 2-Indolyl, 3-Indolyl, 2,3-Dihydroindolyl, C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Arylalkenyl, besonders bevorzugt o-Vinylphenyl, m-Vinylphenyl, p-Vinylphenyl, C<sub>8</sub>-C<sub>20</sub>-Arylalkinyl, besonders bevorzugt o-Ethinylphenyl, m-Ethinylphenyl oder p-Ethinylphenyl,  $C_2 - C_{20}$  – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, Benzoyl, Oxybenzoyl, Benzoyloxy, Acetyl, Acetoxy oder Nitril verstanden, wobei eine oder mehrere C1-C20-kohlenstoffhaltige Gruppen ein cyclisches System bilden können.

Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter einer verbrückenden C<sub>1</sub> – C<sub>20</sub> – kohlenstoffhaltigen Gruppe bevorzugt C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkyl, besonders bevorzugt Methylen, Ethylen, Propylen, Butylen, Pentylen, Cyclopentylen, Hexylen oder Cyclohexylen, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkenyl, besonders bevorzugt Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Pentenyl, Cyclopentenyl, Hexenyl oder Cyclohexenyl, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Alkinyl, besonders bevorzugt
 Ethinyl, Propinyl, Butinyl, Pentinyl oder Hexinyl, C<sub>1</sub>-C<sub>20</sub>-Aryl, besonders bevorzugt o-Phenylen, m-Phenylen oder p-Phenylen, C<sub>1</sub> – C<sub>20</sub> – heteroatomhaltige Gruppe, besonders bevorzugt Carbonyl, Oxycarbonyl, Carbonyloxy, Carbamoyl oder Amido verstanden.

Die Herstellung der Ausgangsmaterialien zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymeren ist in der noch nicht veröffentlichten Deutschen Patentanmeldung DE10238659 offenbart.

- Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Polymeren umfassend folgende Schritte:
  - A) Auflösen des gemäß DE10238659 hergestellten Polyvinylesters in einem oder mehreren organischen Lösungsmitteln,
  - B) Zutropfen der Lösung aus A) zu einer Lösung einer Säure oder einer Lösung einer Base in einem oder mehreren wäßrigen oder einem oder mehreren organischen Lösungsmittel(n), gegebenenfalls unter Erwärmung und Rühren,
  - C) Reaktion des Gemisches aus B) für eine bestimmte Dauer, gegebenenfalls unter Erwärmung und Rühren,
  - D) Isolierung des Polymers durch Filtration oder Zentrifugieren des Gemisches aus C),
  - E) Waschen des Polymers mit einem organischen Lösungsmittel, und
  - F) Trocknung des Polymers.

10

15

20

25

30

35

Bei den in Schritt A) und E) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie Methylacetat oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, sowie um (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid.

Bei den in Schritt B) eingesetzten Säuren handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Säuren, insbesondere um Fluorwasserstoff, Salzsäure, Bromwasserstoff, Iodwasserstoff, Phosphorsäure, Phosporige Säure, Hypophosphorige Säure, Schwefelsäure. Schweflige Säure, Essigsäure, Weinsäure, Salpetersäure, Salpetrige Säure, Ammoniumchlorid oder Citronensäure. Bei den in Schritt M) eingesetzten Basen handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Basen, insbesondere-um Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid, Natriummethoxid, Natriumethoxid, Natriumpropoxid, Natriumisopropoxid, Natriumbutoxid, Kaliummethoxid, Kaliumethoxid, Kaliumpropoxid, Kaliumisopropoxid, Kaliumbutoxid, Magnesiumhydroxid, Calciumhydroxid, Ammoniak, Tetramethylethylendiamin, Trimethylamin, Triethylamin, EDTA-Natriumsalz oder Hexamethylentetramin. Bei den in Schritt B) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es

10

15

20

25

30

35

sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie Methylacetat oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid, sowie um Wasser.

Über die Reaktionsdauer in Schritt C) läßt sich der Verseifungsgrad des Polymers einstellen, eine kürzere Reaktionsdauer führt zu einem geringeren Verseifungsgrad, während eine längere Reaktionsdauer zu einer vollständigen Verseifung führt.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt das Auflösen des Polymers gemäß Schritt A) in Methanol und/oder Aceton, Zutropfen der Lösung zu einer methanolischen oder wäßrigen Lösung einer anorganischen Base gemäß Schritt B), Reaktion des Gemisches aus B) bei erhöhter Temperatur gemäß Schritt C) für eine bestimmte Dauer, Filtration der Suspension gemäß Schritt D) und Waschen des Polymers mit Methanol und/oder Aceton gemäß Schritt E) und Trocknung des Polymers gemäß Schritt F).

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt das Auflösen des Polymers gemäß Schritt A) in Methanol, Zutropfen der Lösung zu einer methanolischen Lösung von Natriumhydroxid (1 % NaOH in Methanol) gemäß Schritt B), Reaktion des Gemisches aus B) bei 50°C gemäß Schritt C) für eine Stunde, Filtration der Suspension gemäß Schritt D) und Waschen des Polymers mit Methanol gemäß Schritt E) und Trocknung des Polymers gemäß Schritt F).

Die Verseifung der Polyvinylester und Polyvinylester-Copolymere mit speziellen Geometrien, die gemäß DE10238659 hergestellt wurden, kann entweder diskontinuierlich oder kontinuierlich gemäß EP 0 942 008 durchgeführt werden. Bei der Verseifung kann gegebenenfalls ein Additiv zugesetzt werden, das eine Gelbfärbung des Polyvinylalkohols oder Polyvinylalkohol-Copolymers verhindert, Beispiele für solche Additive sind in US2,862,916, GB808,108 und US6,046,272 beschrieben.

Die so erhaltenen-Polyvinylalkohole-und-Polyvinylalkohol-Copolymere zeichnen sich durch einen niedrigen Schmelzpunkt und eine verbesserte Verarbeitbarkeit aus.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Umsetzung der wie oben hergestellten Polyvinylalkohole oder Polyvinylalkohol-Copolymere zu Polyvinylacetalen oder Polyvinylacetal-Copolymeren umfassend folgende Schritte:

5

10

- G) Auflösen des Polymers aus Schritt F) in Wasser oder einer wäßrigen Lösung einer Säure,
- H) Zutropfen der Lösung aus G) zu einem Keton oder einem Aldehyd, gegebenenfalls unter Rühren und Erhitzen,
- l) Reaktion des Gemisches aus H) für eine bestimmte Dauer, gegebenenfalls unter Erwärmung und Rühren,
- J) gegebenenfalls Zugabe einer Säure und Reaktion des Gemisches für eine bestimmte Dauer, gegebenenfalls unter Erwärmung und Rühren,
- K) Isolierung des Polymers durch Filtration des Gemisches aus I) oder aus J) und Waschen des Polymers mit Wasser,
- L) gegebenenfalls Reinigung des Polymers durch Auflösen in einem organischen Lösungsmittel und Ausfällung durch Zugabe der Lösung zu Wasser und Isolierung des Polymers, beispielsweise durch Filtration,
- M) Trocknung des Polymers.

20

25

30

35

15

Bei den in Schritt G) und J) eingesetzten Säuren handelt es sich vorzugsweise um anorganische und/oder organische Säuren, insbesondere um Fluorwasserstoff, Salzsäure, Bromwasserstoff, Iodwasserstoff, Phosphorsäure, Phosporige Säure, Hypophosphorige Säure, Schwefelsäure, Schweflige Säure, Essigsäure, Weinsäure, Salpetersäure, Salpetrige Säure, Ammoniumchlorid oder Citronensäure.

Bei den in Schritt H) eingesetzten Aldehyden und Ketonen handelt es sich vorzugsweise um Formaldehyd, Acetaldehyd, Propionaldehyd, Butyraldehyd, Pentanal, Hexanal, Heptanal, Octanal, Nonanal, Decanal, Aceton, Diethylketon, Methylethylketon oder Methyl-iso-butylketon.

Bei den in Schritt L) eingesetzten Lösungsmitteln handelt es sich vorzugsweise um (i) aromatische Kohlenwasserstoffe insbesondere Toluol, Benzol oder Xylol, (ii) Ketone insbesondere Aceton, Diethylketon oder Methylisobutylketon, (iii) Ether insbesondere Diethylether, Dibutylether, Methyl-tert-butylether, Tetrahydrofuran, Anisol oder Dioxan, (iv) Ester insbesondere wie-Methylacetat-oder Ethylacetat, (v) Alkohole insbesondere Methanol, Ethanol oder Isopropanol, (vi) halogenierte Kohlenwasserstoffe insbesondere Dichlormethan oder Trichlormethan, sowie um (vii) Ethylencarbonat oder (viii) N,N-Dimethylformamid.

10

15

20

25

30

35

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt das Auflösen des Polymers gemäß Schritt G) in Wasser oder einer wäßrigen Lösung einer Säure, Zutropfen der Lösung aus G) zu einem Keton oder einem Aldehyd gemäß Schritt H), Reaktion des Gemisches aus H) bei erhöhter Temperatur gemäß Schritt I) für eine bestimmte Dauer, gegebenenfalls Zugabe von einer Säure, Filtration der Suspension aus I) oder aus J) und Waschen des Polymers mit Wasser gemäß Schritt K), gegebenenfalls Reinigung des Polymers durch Auflösen in einem organischen Lösungsmittel und Ausfällung durch Zugabe der Lösung zu einem wäßrigen Lösungsmittel gemäß Schritt L) und Trocknung des Polymers gemäß Schritt M).

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens umfaßt das Auflösen des Polymers gemäß Schritt G) in 0.5 – 1%iger wäßriger Schwefelsäure, Zutropfen der Lösung aus G) zu Butyraldehyd gemäß Schritt H), Reaktion des Gemisches aus H) bei 50 - 55°C gemäß Schritt I) für zwei Minuten, Zugabe von 2 % konzentrierter Schwefelsäure und Rühren des Gemisches bei 50 – 55°C für eine Stunde gemäß Schritt J), Filtration der Suspension aus J) und Waschen des Polymers mit Wasser gemäß Schritt K), Reinigung des Polymers durch Auflösen in Methanol und Ausfällung durch Zugabe der Lösung zu Wasser gemäß Schritt L) und Trocknung des Polymers gemäß Schritt M).

Die Umsetzung der Polyvinylalkohole und Polyvinylalkohol-Copolymere mit speziellen Geometrien, die wie unter Schritt A) – F) beschrieben hergestellt wurden, zu Polyvinylacetalen oder Polyvinylacetal-Copolymeren mit speziellen Geometrien kann entweder diskontinuierlich oder kontinuierlich, und gegebenenfalls in Anwesenheit von Additiven durchgeführt werden.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist chemische Modifikation der erfindungsgemäßen Polyvinylalkohole und Polyvinylalkohol-Copolymere zu Polyvinylestern und Polyvinylester-Copolymeren, zu Polyvinylethern und Polyvinylether-Copolymeren, und zu vernetzten Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren.

Erläuternde, die Erfindung-jedoch nicht einschränkende Beispiele für Polymere der Formeln I, II und III sind:

$$X^{1}_{d}$$
-Pol $X^{1}_{d}$ 
 $X^{1}_{d}$ -Pol $X^{1}_{d}$ 
 $X^{1}_{d}$ -Pol $X^{1}_{d}$ 
 $X^{1}_{d}$ -Pol $X^{1}_{d}$ 
 $X^{1}_{d}$ -Pol $X^{1}_{d}$ 

$$\begin{array}{c} X^1{}_{\sigma} Pol \\ X^1{}_{\sigma} Pol \end{array} \begin{array}{c} X^1{}_{\sigma} Pol \\ Y^1{}_{\sigma} Pol \end{array} \begin{array}{c} Y^1{}_{\sigma} Pol \\ Pol \cdot X^1{}_{d} \end{array}$$

$$X^{1}_{d}$$
-Pol $X^{1}_{d}$ 
 $X^{1}_{d}$ -Pol $X^{1}_{d}$ 

worin

Pol die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben, und X<sup>1</sup> die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben, und

d die gleiche Bedeutung hat wie oben beschrieben.

5

Ein erläuterndes, die Erfindung jedoch nicht einschränkendes Verfahren zur Herstellung von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren, sowie Verfahren zur Modifikation von Polyvinylalkoholen und Polyvinylalkohol-Copolymeren ist:

10

worin:

PVAc für Polyvinylacetat und Für Polyvinylalkohol und Für Polyvinylbutyral steht.

20

25

15

Die Verseifung des gemäß DE10238659 hergestellten Polyvinylacetates ( $M_w$  = 64.000 g/mol), welches sich von dem Grundkörper 1,3,5-Trismethylbenzol ableitet, führt zu einem Polyvinylalkohol ( $M_w$  = 32.000 g/mol,  $T_g$  = 55°C,  $T_m$  = 184°C), das sich aufgrund seines niedrigeren Schmelzpunktes (Vergleichsbeispiel: Linearer PVOH von Aldrich, Bestellnummer 189499, Batchnummer 07416KA:  $T_g$  = 76 °C,  $T_m$  = 220 °C) im Gegensatz zum PVOH des Vergleichsbeispiels aufschmelzen und besser verarbeiten läßt. Der Polyvinylalkohol, der sich von dem Grundkörper 1,3,5-Trismethylbenzol ableitet, kann durch Umsatz mit Butyraldehyd in das entsprechende Polyvinylbutyral überführt werden.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Polyvinylalkohole und Polyvinylalkohol-Copolymere als Schutzkolloid, Emulgator, Bindemittel, für Schutzhäute und Klebstoffe, Appreturen, Schlichtemittel,

Metallschutz-Überzüge, zur Herstellung von Salben u. Emulsionen, wasserlöslichen Beuteln und Verpackungsfolien, Öl-, Fett- u. Treibstoff-beständigen Filmen,

Schläuchen und Dichtungen, als Rasiercreme- und Seifen-Zusatz, Verdickungsmittel in pharmazeutischen und kosmetischen Präparaten, als künstliche Tränenflüssigkeit, wasserlösliche Fasern oder Schwämme, Filme, Zementzusatz, Hydrogele zur

Behandlung von Wasser und als in der Schmelze verarbeitbarer Polyvinylalkohol.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Polyvinylacetale und Polyvinylacetal-Copolymere als Folien für die Herstellung von Verbundglasfolien, als Lackrohstoffe, als Komponente von Haftgrundmitteln, als Textilbeschichtungen, als Komponente für Klebstoffe und als abziehbare Beschichtungen.

Die Erfindung wird durch folgende, die Erfindung jedoch nicht einschränkende Beispiele erläutert.

Allgemeine Angaben: Die Herstellung und Handhabung der organometallischen Verbindungen erfolgte unter Ausschluß von Luft und Feuchtigkeit unter Argon-Schutzgas (Schlenk-Technik bzw. Glove-Box). Alle benötigten Lösemittel wurden vor Gebrauch mit Argon gespült und über Molekularsieb absolutiert.

Beispiel 1: Herstellung eines Polyvinylacetat-Sternpolymers gemäß
DE10238659

20

25

30

5

10

15

In einen ausgeheizten 1 I – Dreihalskolben mit Rückflußkühler, KPG-Rührer und Druckausgleich (Argon – Line) werden 2.6 g (7.5 mmol) Cyclopentadienyldicarbonyleisen(I)-dimer gegeben. Danach wird die Apparatur drei mal evakuiert und mit Argon belüftet. Durch Zugabe von 12 ml Anisol (wasserfrei & entgast) wird der Eisenkatalysator gelöst. Danach werden 276ml Vinylacetat (destilliert), 2.5 g (5 mmol) 1,3,5-Trisiodmethylbenzol in 82 ml Anisol (wasserfrei & entgast) und 30 ml Aluminiumtriisopropoxid in Anisol (7.5 mmol-Al(O-iPr)3 in-Anisol, c = 0.25 mol / I) zugegeben. Danach wird das Reaktionsgemisch 5 Stunden bei 70°C erhitzt mit einem KPG-Rührer (150 UPM)-gerührt. Das Lösungsmittel-und-restliches-Vinylacetat wird im Vakuum bei 70°C entfernt. Das Reaktionsgemisch wird in-400 ml Aceton gelöst und zu 1.0 l n-Heptan zugegeben. Man läßt eine Stunde absitzen und dekantiert das überstehende n-Heptan ab. Das so erhaltene dunkelbraune Polymer

wird zwei Stunden im Vakuum getrocknet und erneut in 400 ml Aceton aufgenommen. Die dunkle Polymerlösung wird unter heftigem Rühren mit einem KPG-Rührer zu 1 I eines Eis / 2 M Salzsäure-Gemisches (0.5 kg Eis / 0.5 I 2M HCl) zugetropft. Das so erhaltene Polymer – Pulver wird abfiltriert, zwei mal mit je 125 ml Wasser neutral gewaschen und im Vakuum gefriergetrocknet. Das so erhaltene Polymer (Ausbeute: 105.4 g) ist farblos und enthält kein Anisol mehr.  $^1$ H-NMR (500 MHz, CDCl<sub>3</sub>):  $\delta$  = 7.03 (s, 3H, aromat. H), 4.85 (br., s, 3H, PVAc), 2.03 (m, 9H, PVAc), 1.83 – 1.45 (m, 6 H, PVAc). GPC:  $M_W$  = 64.000 g / mol,  $M_W/M_n$  = 1.8. DSC:  $T_g$  = 46°C.

Beispiel 2: Herstellung eine Polyvinylalkohol-Sternpolymers

5

10

15

20

25

30

In einem 1000 mì Rundkolben werden 167 ml einer 1%igen methanolischen Natronlauge im Wasserbad auf 50°C erwärmt. Hierzu wird über einen Zeitraum von 30 min. eine Lösung von 50 g Polyvinylacetat-Sternpolymer (Beispiel 1) in 333 ml Methanol zugetropft. Nach Beendigung der Zugabe wird noch 30 min. gerührt. Der weiße Niederschlag wird abfiltriert, mit Methanol alkalifrei gewaschen, und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 25.0 g.  $^1$ H-NMR (500 MHz, [D<sub>6</sub>]-DSMO):  $\delta$  = 6.65 (s, aromat. H), 4.65, 4.46, 3.89, 3.84, 3.31, 1.44 – 1.33 (4 x s, 1 x m, PVOH) ppm. DSC:  $T_G$  = 55°C,  $T_m$  = 184°C.

Beispiel 3: Herstellung eine Polyvinylbutyral-Sternpolymers

In einem 100 ml Rundkolben werden 1.7 g n-Butyraldehyd vorgelegt, hierzu wird eine auf 65°C erhitzte Lösung von 2.5 g Polyvinylalkohol-Sternpolymer (Beispiel 2) in 25 ml Wasser / 0.15 g konz. Schwefelsäure innerhalb von 2 min zugetropft. Nach vollständiger Zugabe wird noch 0.5 g konz. Schwefelsäure zugegeben und eine Stunde bei 55°C gerührt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird der Niederschlag abfiltriert und mit Wasser neutral gewaschen. Das Polymer wird in 25 ml warmem

WO 2005/028523 PCT/EP2004/010438

Methanol gelöst und die Lösung wird zu 100 ml Wasser gegeben. Das Polymer wird durch Filtration isoliert und im Vakuum getrocknet. Ausbeute: 4.2 g.  $^1$ H-NMR (500 MHz, [D<sub>6</sub>]-DSMO):  $\delta$  = 6.69 (aromat. H), 4.69, 4.63, 4.41, 3.81, 3.55, 3.31, 1.44 – 1.21 (PVOH & Alkylgruppen) ppm.

#### Patentansprüche

1. Polymere der Formeln I, II und III:

$$\begin{bmatrix} R^{1} \end{bmatrix}_{II} - Z - \begin{bmatrix} R^{2} \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^{3} - Pol \\ X^{1}_{d} \end{bmatrix}_{P} \begin{bmatrix} R^{1} \end{bmatrix}_{y} - Ar - \begin{bmatrix} R^{2} \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^{3} - Pol \\ R^{4} \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^{3} - Pol \\ R^{5} \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P}_{z}$$

$$\begin{bmatrix} R^{1} \end{bmatrix}_{Ic} - \begin{bmatrix} Ap \end{bmatrix}_{a} \begin{bmatrix} R^{2} \end{bmatrix}_{Im} \begin{bmatrix} R^{3} - Pol \\ X^{1}_{d} \end{bmatrix}_{P}_{Id}$$

$$\begin{bmatrix} R^{4} \end{bmatrix}_{n} \begin{bmatrix} R^{5} \end{bmatrix}_{o} \end{bmatrix}_{P}_{Id}$$

$$Formel III$$

$$Formel III$$

worin

5

10

15

25

30

35

Pol für ein Polymer auf der Basis eines Polyvinylalkohols steht, und

Z ein Zentralatom bedeutet und ein Atom der 13. bis 16. Gruppe des Periodensystems der Elemente ist, und

X<sup>1</sup> jeweils gleich oder verschieden ist, und ein Halogenatom ist, und

 $R^1$  gleich oder verschieden ist, und gleich Wasserstoff oder eine  $C_1 - C_{20}$  - kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und

 $R^2$  gleich oder verschieden ist und eine verbrückende  $C_1 - C_{20}$  –kohlenstoffhaltige Gruppe zwischen dem Zentralatom Z und der initilerenden Einheit [ $R^3$ - $X^1$ ] oder Silicium oder Sauerstoff bedeutet, und

R<sup>3</sup> gleich oder verschieden ist und Kohlenstoff oder Silicium bedeutet, und

 $R^4$  gleich oder verschieden ist und ein Wasserstoffatom oder eine  $C_1 - C_{20} - Kohlenstoffhaltige Gruppe ist, und$ 

20  $R^5$  gleich oder verschieden ist und Wasserstoff oder eine  $C_1 - C_{20} - K_{20}$  kohlenstoffhaltige Gruppe bedeutet,

l eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2 oder 3 steht, und

m jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürlich Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

n jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und

o jeweils gleich oder verschieden ist und 1 oder 2 ist, und

p jeweils gleich oder verschieden ist und eine ganze natürliche Zahl ist und für 1, 2, 3, 4 und 5 steht, und

q eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3 und 4 steht, und

Ar ein aromatisches Grundgerüst mit mindestens vier Kohlenstoffatomen ist, bei dem ein oder mehrere C-Atome durch Bor, Stickstoff oder Phosphor ausgetauscht sein können, und wobei bevorzugte aromatische oder heteroaromatische Grundgerüste sich von Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen, Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin,

Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrrol, Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin, Benzotriazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin, Phenoxazin, die gegebenenfalls auch substituiert sein können, ableiten, und

- y eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht, und
- z eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht.
- Ap ein cyclisches nicht-aromatisches Grundgerüst mit mindestens drei Kohlenstoffatomen ist, welches auch Heteroatome aus der Gruppe Stickstoff, Bor, Phosphor, Sauerstoff oder Schwefel enthalten kann, ist, und
- a eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,, und
- b eine ganze natürliche Zahl ist und für 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 und 10 steht, und
- c eine ganze natürliche Zahl ist und für Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 und 20 steht,
- d gleich oder verschieden sein kann, und Null oder Eins ist.

5

10

15

20

- 2. Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das Pol für ein Copolymer auf der Basis von Polyvinylalkohol steht.
- 3. Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das Pol für ein Polyvinylalkohol-Polyvinylacetat-Copolymer, Polyvinylalkohol-Polyvinylchlorid-Copolymer oder Polyvinylalkohol-Polyvinylchlorid-Copolymer oder Polyvinylalkohol-Polyacrylsäuremethylester-Copolymer sowie deren Gemische steht.
- 4. Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das
- Z für ein Zentralatom ausgewählt aus der Gruppe Kohlenstoff, Silicium, Stickstoff, Phosphor, Sauerstoff und/oder Schwefel steht.
- Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das
  - X<sup>1</sup> jeweils gleich oder verschieden ist, und Fluor, Chlor, Brom oder lod bedeutet.
  - 6. Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das
- Ar für Benzol, Biphenyl, Naphthalin, Anthracen, Phenanthren, Triphenylen,
  Chinolin, Pyridin, Bipyridin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Triazin, Benzopyrrol,
  Benzotriazol, Benzopyridin, Benzopyrazidin, Benzopyrimidin, Benzopyrazin,
  Benzotriazin, Indolizin, Chinolizin, Carbazol, Acridin, Phenazin, Benzochinolin,
  Phenoxazin, steht, die gegebenenfalls auch substituiert sein können.

7. Polymere gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, das

5

- Ap für Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl, Cyclooctyl, Cyclononyl, Aziridin, Azetidin, Pyrrolidin, Piperidin, Azepan, Azocan, 1,3,5-Triazinan, 1,3,5-Trioxan, Oxetan, Furan, Dihydrofuran, Tetrahydropyran, Oxepan, Oxocan, alpha-Glucose und/oder beta-Glucose steht.
- 8. Verfahren zur Herstellung von Polyvinylacetalen oder Polyvinylacetal-Copolymeren, dadurch gekennzeichnet, daß mindestens ein Polymer gemäß Anspruch 1 bis 7 eingesetzt wird.
- 9. Polyvinylacetal oder Polyvinylacetal-Copolymer erhältlich durch Umsetzung von mindestens einem Polymer gemäß Anspruch 1 bis 7.
- 10. Verwendung der Polymere gemäß Anspruch 1 bis 7 als Schutzkolloid,
  Emulgator, Bindemittel, für Schutzhäute und Klebstoffe, Appreturen, Schlichtemittel,
  Metallschutz-Überzüge, zur Herstellung von Salben u. Emulsionen, wasserlöslichen
  Beuteln und Verpackungsfolien, Öl-, Fett- u. Treibstoff-beständigen Filmen,
  Schläuchen und Dichtungen, als Rasiercreme- und Seifen-Zusatz, Verdickungsmittel
  in pharmazeutischen und kosmetischen Präparaten, als künstliche Tränenflüssigkeit,
  wasserlösliche Fasern oder Schwämme, Filme, Zementzusatz, Hydrogele zur
  Behandlung von Wasser, als in der Schmelze verarbeitbarer Polyvinylalkohol oder
  zur Herstellung von Polyvinylacetal oder Polyvinylacetal-Copolymer.
- 11. Verwendung der Polymere gemäß Anspruch 9 als Folien für die Herstellung von Verbundglasfolien, als Lackrohstoffe, als Komponente von Haftgrundmitteln, als Textilbeschichtungen, als Komponente für Klebstoffe und als abziehbare Beschichtungen.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In attornal Application No PCI/EP2004/010438

A. CLASSI IPC 7	A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO8F18/08 CO8F16/06 CO8F16/38						
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS	SEARCHED						
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  IPC 7 COSF							
	ion searched other than minimum documentation to the extent that						
Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)  EPO-Internal, WPI Data, PAJ							
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the n	elevant passages	Relevant to claim No.				
P,X	WO 2004/018532 A (DICKNER TIM; JOERG (DE); CELANESE VENTURES GM SCHULT) 4 March 2004 (2004-03-04 page 25, lines 5-15; claims 1,5	1-11					
Χ	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 061 (C-1160), 2 February 1994 (1994-02-02) -& JP 05 279414 A (SEKISUI CHEM 26 October 1993 (1993-10-26) abstract	CO LTD),	1~11				
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 018, no. 004 (C-1149), 6 January 1994 (1994-01-06) -& JP 05 247121 A (SEKISUI CHEM 24 September 1993 (1993-09-24) abstract	CO LTD),	1~11				
Further documents are listed in the continuation of box C.      X   Patent family members are listed in annex.							
° Special ca	legories of cited documents:						
*T later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but considered to be of particular relevance  *E earner document out published on or after the International  *T later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  *X* document of particular relevance; the claimed invention							
tiling date  "L" document which may throw doubts on priority daim(s) or which is called to establish the publication date of smother cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document is taken alone which is called to establish the publication date of smother cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to livrolve an inventive step when the document is taken alone which is cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document is cannot be considered invention cannot be considered novel or cannot be considered to livrolve an inventive step when the document is cannot be considered invention cannot be considered novel or cannot be consi							
other means of the international filing date but tester than the priority-date claimed with the priority date claimed tester than the priority-date claimed tester than the priority-dat							
Date of mailing of the international search  Date of mailing of the international search report							
17 January 2005 26/01/2005							
rizme and n	Fizzuer and mailing address of the ISA Authorized officer  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2						
•	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. S1 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Wirth, M					

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No PC1/EP2004/010438

	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	2004018532	A	04-03-2004	DE WO	10327511 A1 2004018532 A1	13-01-2005 04-03-2004
JP	05279414	A	26-10-1993	NONE		
JP	05247121	Α	24-09-1993	NONE		alli din dinama dili dan min min din dinama ata markeenya tah

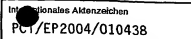
## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interestionales Aktenzeichen
PC1/EP2004/010438

			PC1/EP2004/0	10438			
A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C08F18/08 C08F16/06 C08F16/38							
Nach der int	Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
	RCHIERTE GEBIETE			_			
Recherchier IPK 7	Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)						
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so						
Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ							
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategorie*	Bezelchnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommer	nden Telle	Betr. Anspruch Nr.			
P,X	WO 2004/018532 A (DICKNER TIM ; S JOERG (DE); CELANESE VENTURES GMB SCHULT) 4. März 2004 (2004-03-04) Seite 25, Zeilen 5-15; Ansprüche		1-11				
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 018, Nr. 061 (C-1160), 2. Februar 1994 (1994-02-02) -& JP 05 279414 A (SEKISUI CHEM C 26. Oktober 1993 (1993-10-26) Zusammenfassung	O LTD),		1-11			
X	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN Bd. 018, Nr. 004 (C-1149), 6. Januar 1994 (1994-01-06) -& JP 05 247121 A (SEKISUI CHEM C 24. September 1993 (1993-09-24) Zusammenfassung	O LTD),		1-11			
Weltere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen							
**T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmekdedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmekdung nicht kolikiert, sondern nur zum Verständnis des der Effindung zugrundellegenden Prinzips oder der hr zugrundellegenden Theorie angegeben ist veröffentlicht worden ist und mit der Anmekdung nicht kolikiert, sondern nur zum Verständnis des der Effindung zugrundellegenden Prinzips oder der hr zugrundellegenden Theorie angegeben ist veröffentlichtungsdatum eher anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum eher soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)  **O***Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Aussiellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung mit eher oder auf erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der hr zugrundellegenden Theorie angegeben ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit eher oder mehreren anderen Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für ehnen Fachmann nahellegend ist Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist							
	17. Jaπuar 2005 26/01/2005						
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL – 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fax: (-31–70) 340–3016  Bevollmächtigter Bediensteter  Wirth, M							

### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlicen, die zur seiben Patentfamille gehören



	Recherchenbericht nrtes Patentdokument	t .	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	2004018532	Α	04-03-2004	DE WO	10327511 A1 2004018532 A1	13-01-2005 04-03-2004
JP	05279414	Α	26-10-1993	KEII	NE	
JP	05247121	Α	24-09-1993	KEI	NE	